003881084 WPI Acc No: 84-026622/05

XRAM Acc No: C84-011314

Trehalose prodn. useful as sweetener by treating maltose with maltose-phosphorylase and trehalose-phosphorylase

Patent Assignee: (OTSU-) OTSUKA SHOKUHIN KOG

Number of Patents: 002

Patent Family:

CC Number Kind Date Week

JP 58216695 A 831216 8405 (Basic)

JP 88060998 B 881128 8851

Priority Data (CC No Date): JP 8298125 (820607)

Abstract (Basic): Process comprises treating maltose with maltose-phosphorylase (II) and trehalosephosphorylase (III).

Treatment of maltose with (II) and (III) is pref. effected in the presence of phosphoric acid. As (II), that produced by Neisseria meningitidis or Lactobacillus breris is used, while (III) is provided by Euglena gracilis, etc.

Trehalose (I) is expected to be widely used as a sweetener because it is more stable than other disaccharides such as sucrose, etc. (I) is obtd. in high purity and cheaply of prior art methods comprising extn. from a plant or incubation of a (I)-producing microorganism. (7pp Dwg.No.0/0)

Derwent Class: B03; D13; E13; D16;

Int Pat Class: C12P-019/12

Derwent Registry Numbers: 0292-S; 1689-S; 1690-S; 1711-S

(B) 日本国特許庁 (JP)

印特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-216695

①Int. Cl.³C 12 P 19/12

識別記号

庁内整理番号 7258-4B ❸公開 昭和58年(1983)12月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

ᡚトレハロースの製造方法

②特 願 昭57-98125

図出

願 昭57(1982)6月7日

⑫発 明 者 星野正美

大阪府豊能郡豊能町光風台4の

9の10

⑦発 明 者 西野豊和

茨木市上野町15の1

⑫発 明 者 村尾沢夫

堺市堀上緑町2の8の12

切出 願 人 大塚食品工業株式会社

大阪市東区大手通2丁目31番地

⑪代 理 人 弁理士 三枝英二 外2名

明 紐 霄

発明の名称 トレハロースの製造方法 特許額求の新朗

(i) マルトースをマルトースホスホリラーゼ及び トレハロースホスホリラーゼで処理してトレハ ロースを製造することを特徴とするトレハロー スの製造方法。

発明の詳細な説明

本発明は、トレハロースの新規を製造方法に関する。

トレハロースは、別名ミコースとも呼ばれ群母、 カビ、 都篠等の天然物中に広く分布する二額類で ある。 とれは他の二額類例をはシュークロース等 に比し額めて安定なところから甘味剤、増量剤等 として又エネルギー源として広く利用されている。 従来との物質を得る方法としては、上記天然物か ら抽出する方法又はアースロバクター

(Arthrobocter) 風化周寸る微生物 (Agric.

Biel. Chem. , 33, 162, 190, 1969,

Swawki T, Tanaka K & Kinoshila S] ヤノカルデイア(Nocardia) 風に属する微生物 (特別附50-154485) 等の微生物の酸群による方法が知られるが、とれらの方法は、大角生態が困難であるか又は食品として安全に利用できるまで精製して収得するには操作的、股節的及びエネルギー的に多大の投資が必要であり、現在跛トレハロースを安価にしかも大角に供給する技術は磁立されていない。

本発明者等は、上配従来法の欠点をすべて解消し、安価にしかも新収率で大量に設トレハロースを収得できる新規な方法を提供することを目的として観察研究を取れた。その結果、安価に且つ大量に入事できるマルトースを原料として、これにマルトースホスホリラーゼ及びトレハロースを収置できるととを見しつ高収率でトレハロースを収置できるととを見

い出した。

本発明はとの新しい知見に基づいて完成されたものである。

即ち本発明はマルトースをマルトースホスホリ ラーゼ及びトレハロースホスホリラーゼで処理してトレハロースを製造するととを特徴とするトレハロースの製造法に係る。

本発明方法によれば上配異なる二種の酵素を制み合せ使用することに扱づいて、原料とするマルトースから高収率でしかも容易に且つ効率よくトレハロースを収得することができる。本発明方法による上配マルトースからトレハロースへの転換率(即ち収率)は、契に約60%前後に及ぶものであり、これは上配各酵素につき知られている性質からは全く予期できないものである。

木発明における原料マルトースのマルトースホスポリラーゼ及びトレハロースホスポリラーゼの 組み合せによる酵素処理は、通常り人酸の存在下

また酵素処理系に存在させるりん酸としては、 オルトりん酸の他りん酸ナトリウム、りん酸カリ ウム、りん酸ニ水来ナトリウム、りん酸ニ水果カ リウム等の通常の無機りん酸及びその塩等の各種 のものを使用できる。之等のうちではりん酸二水 彩カリウムが好ましい。 上配りん酸はまた通常好 ましくはりん酸塩級顕液の形態で用いられる。従 つて上記解案処理系を構成する溶媒は、過常上記 殺衝疫を簡成する水とされる。更に上記酵素処理 系には、酵素反応に懸影響を与えたい各種の溶媒 例えば野ましくはイミタソール - 塩酸解液醇を添 川することができる。上配りん酸の使用割合(源 度)は、特に限定的ではないが、通常原料とする マルトース | モルに対して約 0.1 モル以上、好ま しくは約0.5~1.5 モルのりん酸(又はその塩) が存在する景(濃度)とされるのがよい。酵素反 応は通常約20~50℃、好ましくは約37℃付 近の福度下に約24時間前後で完了する。また上

に、適当な将継中で行なわれる。 ことで用いられる各群案としては、公知の市販品又は之好群果を 生産する敬生物の特異により得られるもののいず れでもよい。特にマルトースホスホリラーゼとし ては例えばネイセリア メニンチチデイス

(Neisseria mexingitidis) ヤラクトバチルス ブレビス (Lastebosillins brevis) 等の生産 する酵素が好ましい。またトレハロースホスポリ ラーゼとしてはユーグレナ クラチリス

(Englina gracilis)等の生態するそれが好ましい。之等各群業の供用量は特に制設されず、適宜に決定される。而常原料とするマルトース1 モルに対してマルトースネスホリラーゼは、0.1 単位以上、好ましくは約350単位以上、またトレハロースホスホリラーゼは0.05 単位以上、好ましくは約200単位以上とされるのがよい。之野各群業量を表わす単位は、後記する方法により規定されるものである。

記離累処理反応系の1月は、用いる各群寒がいずれも失活しない範囲、通常好ましくは約5~8、 より好ましくは約6~7の範囲とされる。

特開昭58-216695(3)

付近までもどし、優新後、メタノール、エタノー ル等の低級アルコールを加えて黙留して木り散分 を除去するととにより、柱状のトレハロース結晶 を得るととができる。

℃で30分間撹拌したのち、遠心分離して沈殿を 除去し、さらに硫酸アンモニウム1701を加え (80%的和)、2℃で12時間放饋し、生じた 北殿を巡心分離にて取得した。沈殿を100㎡の 5 m M クエン酸 W 擬衡被 (P M 6.6) 化溶解し、 大乗の同概数数で2℃冷却下に20時間透析を行 つた。とれを5 # # クエン酸級街夜(# # 6.6) で平衡化させたDEAE - セルロースカラム(直 怪4×27年)に面し、吸着させた。5mMクェ ン酸級衡瓶 (P # 6.6) で洗つた後、0~1 M NaC8 (クエン酸級菌液、 P H 6.6)のリニアー グラデイエントで蛋白を溶出させた。20㎡プロ の分間を行ない、活性側分を扱めて、再び5mM クエン酸緩衝液(ク ff 6.6)に対し20時間の遊 析を行ない、同様にDEAE-- セルロースによる カラムクロマトグラフィーを行つた。との操作で 得られた酵素府液に80%飽和となるよう硫酸ア ンモニウムを加え、4℃で一晩放假した。沈殿は

ースを強調させるととにより行なわれ、前過被 (酵素処理された液) は、上配と同様にイオン交 換樹脂を用いて料製処理される。

かくして本発明によれば、安価に且つ大量にし かも高収率でトレハロースを収得できる。

以下本発明を更に詳しく説明するため実施例を挙げる。尚各実施例に用いた各群繁は、以下の方法により調整したものである。

① マルトースホスホリラーせの調製

ラクトバチルス ブレピス (Laciobacillus brevis) 1 FO 3345 の培養 関体 8 7 9 を ガラスピーズ (康径 0.1 ~ 0.2 mm) を 用いて セルミルで破砕後、 選心分離して上清 5 3 5 mt (酵素活性 2 6 0 0 単位) を 回収した。 次に との上清 5 1 5 mtに、 2 % ブロタミン 砒酸 8 0 mt を 加え、 1 2 ℃ で 3 0 分間 抵押後、 遠心分離し、上清 5 8 0 mt (酵素活性 2 3 9 5 単位) を 回収した。 これに 硫酸アンモニウム 1 4 0 9 を 加え (4 0 労 飲和)、 2

遠心分離により集め、5mMクエン酸級衝流 (PH 6.6) に解解し、粗群素被温20gを得た。 酵素活性は1638 単位であつた。

② トレハロースホスホリラーゼの関製 ユーグレナ グラチリス(Euglena gracilis

特問昭58-216695(4)

var. bacillarls) の培養菌体500g(温潤質 **新)を2mM-EDTA-4mM-りん飲わりウム級 酢般(ァ# 7.0)- 2 5 % クリセロール 6 0 0 ml** ながら超音波処理し関件を破砕し、8000rpm の遠心分離により上清を得、更に沈殿を洗浄し、 上記上初と洗浄液とを合せ相酵素抽出放1610 wlを得た。との夜をプロタミン処理し、沈殿した 群衆を集め、上配と同一の製御液に再懸視させて 「相解累積局300配を得た。その酵素活性は86」 単位であつた。

上配トレハロースホスホリラーゼにおける単位 は、以下により求められたものである。即ち20 atの共質液(100ゃ MイミタリールーHC& 醤 街祇 (/ H 7.0.)、 1 0 0 at M りん散級衝枢 µ 8 の酵素液を加え、3 7 ℃にて10分間反応さ せた技、0.5 Nのソモジ(Somogi)試異を加え 稀野する湯浴中で15分間加熱する。次に冷却後 ネルソン (Nelson) 試薬 0.5 at を加え監偽で 20分間放促する。次に水を4m加えて、500 〃 # で比色し、反応系に生じたクルコースの最を 求める。との条件下で1分間に1pENのクルコ ースを生成する酵菜煮を1単位とした。

実施例 1

下記胡成の混合液を翻製した。 マルトースホスホリラーゼ 0.2 単位 /# トレハロースネスネリラーゼ 0.158単位/44 りん酸二水素カリウム・クエン酸級衡液 40mm (PH7.0)

イミタゾール·塩酸級衝散 40mM(PH7.0) との混合液50mにマルトース5gを加える7 でで24時間撹拌した。その結果トレハロース 2.95 / が生成し、未及応マルトースは 1.0 / で あつた。次いでこれを100℃にて10分間加熱 し反応を停止させ、遠心分離により沈殿を除去し、

上消務を得た。との上消液のトレハロース濃度は 59甲/おでもつた。

次いで該上清桜に水を加え100㎡とし、充分 水洗した Dower 1 (OH- 副、 4 2×23 約72 ml、 すりからカル社製)のカラムにかけ、次に約140 ml の水を流し、遊過液と洗液を合わせた。との液 に四れり限力りりムを加えその後度が1 m M とな る様に関乾した。との疳液をDower 1 (ホウ酸型、 ø 2 × 3 3、約 1 0 3 ml、 ダウケミカル杜製)の力 ラムにかけトレハロースを収載させた後、10mH 四ホウ酸カリウムで常出した。常出版は184づ つ分周した。トレハロースはガ3~72の房出層 分で得られた。この低3~72の調分を築め Dower 50F (H+ 型、 \$2×33、約103ml、引 ウケミカル杜殿)のカラムにかけ、約200水の 水で洗浄し先の函過液と合わせた。アンモニアで ク州を中性にもどしロータリーエパポレーターで 漢額した。メタノールを加え蒸留を繰り返しまり

酸を除去した後、シロップ状になるまで破圧復輸 しエタノール48 叫を加え沈殿を得止。 存液を 50℃に加强するとともに少数の水を加え沈殿を 容解させた。その後4°Cで放置し、2日後生じた 約品を摂取し少量の除エタノールで洗浄して減圧 下乾燥剤(シリカゲル十五酸化リン)で「晩乾燥 させ、柱状のトレハロースの結晶約2.4月を得た。 かくして得られた粧晶(以下のとする)につい てシグマ (Sigmo) 社製、市販高級試楽トレハロ - ス(以下Bとする)を対照に各種確認試験(「 ~5)を行つたととろ、以下の通り本実施例で得 られた勧請は高純皮のトレハロースであるととが 斑眼された。

磁模以降 1 熱点

Ø: m /= 133~134℃

のとBの混除試験でも同位を示した。

確認試験 2 施光度

Ø:(α)計=+176.4 (C) 水)

特開昭58-216695(5)

のと即の1 Rを比較したところ2400~2100 mm-1で若干相泳が認められるが他は完全に一致した。のの1 R 関を第1 図に、また町の1 R 図を第2 図に示す。

確認試験4ガスクロマトグラフィー

のと即のガスクロマトグラフィーを比較したと ころ完全に一致した。 のの納度は動に比べて 118 彩となつた、ガスクロマトグラフィー分析圏を第 3 関に示す。 図中(1)はのを、(2)は動を、(3)はのと 動との50:50の混合物を示す。

所3 関における測定条件は次の前りである。

カ ラ ム:金刷カラム(1 m)

間 定 相:5%SE-30/Chrom sorb

カラム循度: 160→250℃、5℃/mi=で昇温

入口 磁度及び検出弧度:285℃

旅 遠:30 st/min

町が扱られた。とれを実験例1と同様にしてトレ ハロースの約44400町充得た。

マルトースホスホリラーゼ 0.2 単位 /ml トレハロースホスホリラーゼ 0.1148 単位 /ml りん砂-クエン酸緩衝液 40 m M (P H 6.3) イミダリール - 塩酸溶液 40 m M (P H 6.3)

図面の新単な説明

(H H)

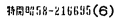
代班人 弁別士 三 枝 英 二

内 郎 陽 事: | エシュークロース、2 = トレハロース 森 認試験 5 純 度

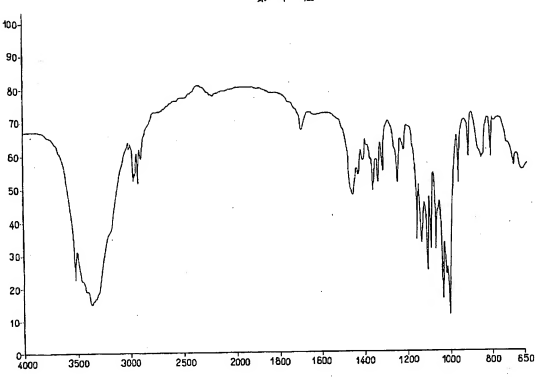
②の結晶の型元力をソムジーネルソン(Someri-Nelion)法で制定した結果、頭元力のないことが認められた。また 0.1 M 修設級面液(P H 5.6) 0.5 ml に ②の水解液 4 ml を加え、さらに 100 μ g / ml のトレハラーゼ 水溶液 0.1 ml を加える 7 ℃で 3 0 分間 反応させ生 じた クルコースを クルコース オキシダー 世容 夜(クルコース オキシダー ゼ 3 呵を 5 0 m M りん酸 愛 質 夜(P H 7.0) 9 0 ml に 格解させ、 ジアニシジ シエタノー ル溶液 1 ml を 加え、 同級 断液で 1 0 0 ml に 脳整 したもの)で定量 しトレハロース 鼠を 水めたところ 動の 1 0 2 %の 純度を示した。

灾施例 2

次の根成から成る混合被50 ml にマルトース 800 mを加え、37 でで24時間提拌したとこ ろ、トレハロース475 m 及びマルトース17.5







第 2 図

